PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 05148413 A

(43) Date of publication of application: 15.06.93

(51) Int. CI

C08L 65/00 B29C 41/12 C08L 21/00 // B29K 86:00

(21) Application number: 04059804

(71) Applicant:

JAPAN SYNTHETIC RUBBER CO

LTD

(22) Date of filing: 14.02.92

05.08.91 JP 03219126

(72) Inventor:

YAMAMOTO KAZUHIKO TAMAIZUMI YOSHIKI

(54) CAST FILM

(57) Abstract:

(30) Priority:

PURPOSE: To provide the cast film having excellent heat resistance, electrical characteristics resistance and capable of being freely dyed, by adding a rubbery polymer to the hydrogenated product of a ring-opened polymer comprising a specific norbornene derivative.

CONSTITUTION: The cast film comprises (A) 50-100wt.% of the hydrogenated product of a ring-opened polymer produced by the ring-opening polymerization of a monomer comprising a norbornene derivative of the formula (A, B are H, 1-10C hydrocarbon; X, Y are H, halogen, monovalent organic group; m is 0, 1) or a mixture of the monomer with a copolymerizable monomer, and (B) 0-50wt.% of a rubbery polymer and/or a thermoplastic resin. The compound A is preferably the polymer which has a mol.wt. of 30000-500000 and in which X and Y are -(CH2)nCOOR1 (n is 0; R1 is 1-12C hydrocarbon).

COPYRIGHT: (C)1993,JPO&Japio

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-148413

(43)公開日 平成5年(1993)6月15日

(51) Int.Cl.5		識別記号	庁内整理番号	FΙ		技術表示箇所
C 0 8 L	65/00	LNY	8215-4 J			
B 2 9 C	41/12		7016-4F			
C 0 8 L	21/00	LBM ·	8016-4 J			
# B29K	86: 00					

審査請求 未請求 請求項の数1(全 7 頁)

				. ~
(21)出願番号	特願平4-59804	(71)出願人	000004178	
		. •	日本合成ゴム株式会社	
(22)出顧日	平成4年(1992)2月14日	•	東京都中央区築地2丁目11番24号	
		(72)発明者	山本 和彦	
(31)優先権主張番号	特顧平3-219126		東京都中央区築地2丁目11番24号	日本合
(32) 優先日	平3(1991)8月5日		成ゴム株式会社内	
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	玉泉 美喜	
			東京都中央区築地2丁目11番24号	日本合
			成ゴム株式会社内	
			•	

(54) 【発明の名称】 キヤストフイルム

(57)【要約】

本発明は優れた耐熱性、耐光性、電気特性、力学物性を もつ水添ノルポルネン系樹脂を主成分とするキャストフィルムを提供することにある。

【構成】 (a) 成分50~100重量%および(b) 成分を含有する重合体を溶媒に溶解あるいは分散させた 液をキャスト成形法により成形したフィルム。

- (a) 成分:特定の構造を有するノルボルネン誘導体よりなる単量体またはこの単量体およびこれと共重合可能な共重合性単量体を開環重合させて得られる開環重合体を、さらに水素添加して得られる水素添加重合体。
- (b) 成分: ゴム質重合体および/または(a) 以外の 熱可塑性樹脂。

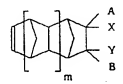
10

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記(a) 成分 $50\sim100$ 重量%および(b) 成分 $0\sim50$ 重量%を含有する重合体を溶媒に溶解あるいは分散させた液をキャスト成形法により成形したフィルム。

(a) 成分:下記一般式(I) で表わされる少なくとも 1 種のノルボルネン誘導体よりなる単量体またはこの単量体およびこれと共重合可能な共重合性単量体を開環重合させて得られる開環重合体を、さらに水素添加して得られる水素添加重合体。一般式(I)

【化1】



〔式中、A およびB は水素原子または単素数 $1\sim10$ の 炭化水素基であり、X およびY は水素原子、N ロゲン原子または一価の有機基であって、m は0 または1 であ 20 る。〕

(b) 成分: ゴム質重合体および/または上記(a) 成分以外の熱可塑性樹脂。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は水添ノルボルネン系樹脂を主成分とし、優れた耐熱性、電気特性、耐光性を有し、自由に着色が可能なキャストフィルムに関する。

[0002]

【従来の技術】水添ノルボルネン系樹脂は耐熱性、耐光 30性、透明性、電気特性などにおいて優れた性能を持っており、これらを活かして自動車部品、電気・電子部品、光学部品および建材などにフィルムとして応用が検討されている。水添ノルボルネン系樹脂を押出成形、プローイングによりフィルムを製造しているが、樹脂の軟化温度が高いため成形温度が高くなる。そのためフィルムが熱劣化により着色し、物性が低下することがあり、良好なフィルムを得るのが困難である。また、水添ノルボルネン系樹脂のようにガラス転移点の高い組成物をフィルム化する場合、溶媒の蒸発を充分に行ためうには高温で 40キャストすることが必要であるが、高温でキャストすると、樹脂の熱劣化がおこりやすいという問題があった。

[0003]

【本発明が解決しようとする課題】本発明は、上述のような問題点である着色および物性低下がなく、均一厚みのフィルムを得ることを目的とする。

[0004]

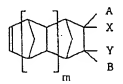
【課題を解決するための手段】すなわち本発明は、結束 項1の下記(a)成分50~100重量%および(b) 成分を含有する重合体を溶媒に溶解あるいは分散させた 50

液をキャスト成形法により成形したフィルム。

(a) 成分:下記一般式(i) で表わされる少なくとも 1種のノルボルネン誘導体よりなる単量体またはこの単 量体およびこれと共重合可能な共重合性単量体を開環重 合させて得られる開環重合体を、さらに水素添加して得 られる水素添加重合体。一般式(i)

[0005]

(化2)



(式中、AおよびBは水素原子または単素数1~10の 炭化水素基であり、XおよびYは水素原子、ハロゲン原 子または一価の有機基であって、mは0または1であ る。)を提供するものである。

(b) 成分:ゴム質重合体および/または上記(a)成分以外の熱可塑性樹脂。

以下、本発明について具体的に説明する。

(a)成分>本発明のフィルムにおける樹脂成分を形成する(a)成分は、上記の一般式(I)で表わされるノルボルネン誘導体よりなる単量体(以下「特定単量体」という)を単独で、または特定単量体をこれと共重合可能な共重合性単量体とともにメタセシス重合触媒を用いて関環共重合させることによって得られる関環重合体を、さらに水素添加して得られる水素添加重合体であり、以下において「水素添加重合体(a)」ともいう。

【0006】この水索添加重合体(a)の分子量は、ボ リスチレン換算による重量平均分子量で、通常20,0 00から700,000、特に30,000から50 0.000であることが好ましい。本発明において、水 素添加重合体(a)としては、例えば特開平1-132 626号公報に記載されたノルボルネン環を有する化合 物の開環(共)重合体を水素添加して得られる重合体を 挙げることができる。これらの特定単量体のうち、上記 一般式(I)におけるXまたはYが式-(CH2) nC OOR! で表わされる基である特定単量体は、得られる 重合体が高いガラス転移温度と低い吸湿性を有するもの となる点で好ましい。特にこの式-(CH2)·nCOO R1 で表わされる基よりなる極性置換基は、特定単量体 の1分子当たりに1個含有されることが、得られる重合 体の吸湿性が低くなる点で好ましい。また、式- (CH 2) n COOR: で示される基のうち、nの値が小さい ものほど得られる重合体のガラス転移温度が高くなるの で好ましく、さらにnがOである特定単量体は、その合 成が容易である点で、また得られる重合体に良好な特性 が得られる点で好ましい。

【0007】上記の式において、R1 は単素数1~20

の炭化水素基であるが、単素数が多くなるほど得られる 重合体の吸湿性が小さくなる点では好ましい。しかし、 得られる重合体のガラス転移温度とのパランスの点か ら、炭素数が1~4の鎖状アルキル基または単素数が5 以上の(多)環状アルキル基であることが好ましく、特 にメチル基であることが好ましい。さらに、式一(CH 1) n COOR¹ で表わされる基が結合した炭素原子 に、同時に単素数1~10の炭化水素基が置換基として 結合されている特定単量体は、得られる重合体のガラス 転移温度を低下させずに吸湿性を低下させるので好まし い。そして、特にこの置換基がメチル基である特定単量 体は、その合成が容易な点で好ましい。本発明に用いる 水素添加重合体(a)に係る開環重合体は、特定単量体 を単独で開環重合させたものであってもよいが、当該特 定単量体と共重合性単量体とを開環共重合させたもので あってもよい。このように共重合性単量体が使用される 場合において、開環重合体における特定単量体の割合は 5モル%以上、好ましくは20モル%以上とされる。使 用される共重合性単量体としては、メタセシス重合触媒 によって開環重合し得る単量体、および重合体の主鎖に 20 炭素一炭素二重結合を有する一部重合された低重合度体 を挙げることができる。

【0008】上記特定単量体のうちでは、上記一般式 (I) においてmが1であるテトラシクロドデセン誘導 体が、ガラス転移点の高い重合体が得られる点で好まし い。一般式(I) において、mが1であるテトラシクロ ドデセン誘導体のうち、好ましい化合物としては、8-カルポキシメチルテトラシクロ〔4. 4. 0. 12.5. 11.10] - 3 - ドデセン、8 - メチル - 8 - カルポキシ メチルテトラシクロ [4.4.0.12.5.17.10] - 30 3-ドデセン、5-カルポキシメチルーピシクロ〔2. 2. 1] -2-ヘプテンなどを挙げることができる。特 定単量体は環状オレフィン化合物と共重合することもで きる。かかる環状オレフィン化合物の具体例としては、 シクロペンテン、シクロオクテン、1、5-シクロオク タジエン、1,5,9-シクロドデカトリエンなどのシ クロオレフィン類:ビシクロ〔2、2、1〕-2-ヘプ テン、トリシクロ〔5. 2. 1. 02.6〕 -8-デセ ン、トリシクロ〔5. 2. 1. 0^{2.5}〕 - 3 - デセン、 トリシクロ (6.2.1.01.8) -9-ウンデセン、 トリシクロ (6.2.1.01.8) -4-ウンデセン、 テトラシクロ (4. 4. 0. 1^{2.5} . 1^{7.10}) -3-ド デセン、ペンタシクロ〔6.5.1.1^{3.5}.0^{2.7}. 05.13] - 4 - ペンタデセン、ペンタシクロ〔6.6. 1. 13.6 . 02.7 . 09.14) - 4 - ヘキサデセン、ペ ンタシクロ $(6.5.1.1^{3.5}.0^{2.7}.0^{9.13})$ -11-ペンタデセン、ジシクロペンタジエン、ペンタシ クロ (6. 5. 1. 1^{3.6} . 0^{2.7} . 0^{9.13}) ーペンタ デカー4、11-ジエンなどのポリシクロアルケンを挙 げることができる。

【0009】さらに特定単量体は、ポリブタジエン、ポリイソプレン、スチレンーブタジエン共重合体、エチレンープロピレン非共役ジエン共重合体の主領に炭素一炭森二重結合を含んだ不飽和炭化水素系重合体の存在下で開環重合することもできる。特定単量体とこれと共重合可能な共重合性単量体との開環重合の方法および水素添加の方法は、特開平1-132626号公報に記載される方法と同様の方法を挙げることができる。得られる水素添加重合体(a)の水素添加率は、通常50%以上、好ましくは70%以上、さらに対ましくは80%以上とされる。水素添加率が50%末満の重合体は、水素添加率が低いことにより得られるフィルムの耐光性が低下する。

【0010】 < (b) 成分>本発明では、水素添加重合 体溶液中に、さらにゴム質重合体および/または上記 (a) 成分以外の熱可塑性樹脂(以下、総称して 「(b) 成分」という)を添加してもよい。(b) 成分 として用いられるゴム質重合体は、ガラス転移温度が0 ℃以下の重合体であって、通常のゴム状重合体および熱 可塑性エラストマーが含まれる。 ゴム状重合体として は、例えばエチレン-α-オレフィン系ゴム質重合体; エチレン-α-オレフィン-ポリエン共重合ゴム;エチ レンーメチルメタクリレート、エテレンープチルアクリ レートなどのエチレンと不飽和カルポン酸エステルとの 共重合体:エチレン-酢酸ビニルなどのエチレンと脂肪 酸ピニルとの共重合体;アクリル酸エチル、アクリル酸 プチル、アクリル酸ヘキシル、アクリル酸2-エチルヘ キシル、アクリル酸ラウリルなどのアクリル酸アルキル エステルの重合体;ポリブタジエン、ポリイソプレン、 スチレンープタジエンまたはスチレンーイソプレンのラ ンダム共重合体、アクリロニトリループタジエン共重合 体、プタジエンーイソプレン共重合体、プタジエンー (メタ) アクリル酸アルキルエステル共重合体、プタジ エンー(メタ)アクリル酸アルキルエステルーアクリロ ニトリル共重合体、プタジエンー(メタ)アクリル酸ア ルキルエステルーアクリロニトリルースチレン共重合体 などのジエン系ゴム:プチレン-イソプレン共重合体な どがあり、これらは、その1種のみでなく2種以上を用 40 いることもできる。

【0011】上記のゴム状重合体よりなるゴム質重合体は、そのムーニー粘度(MLi・、、100℃)が5~200であることが好ましい。ゴム質重合体として用いられる熱可塑性エラストマーとしては、例えばスチレンーブタジエンブロック共重合体、水森化スチレンーブタジエンブロック共重合体、スチレンーイソプレンブロック共重合体、水素化スチレンーイソプレンブロック共重合体などの芳香族ピニルー共役ジエン系ブロック共重合体、低結晶性ポリブタジエン樹脂、エチレンープロピレンエラストマー、スチレングラフトエチレンープロピレ

ンエラストマー、熱可塑性ポリエステルエラストマー、 エチレン系アイオノマー樹脂などを挙げることができ る。これらの熱可塑性エラストマーのうち、好ましく は、水素化スチレンープタジエンプロック共重合体、水 素化スチレンーイソプレンブロック共重合体などであ り、具体的には、特開平2-133406号公報、特開 平2-305814号公報、特開平3-72512号公 報、特開平3-74409号公報などに記載されている ものを挙げることができる。ゴム質重合体は、水素添加 重合体(a)との相溶性を向上させる目的で、エポキシ 10 基、カルポキシル基、ヒドロキシル基、アミノ基、酸無 水物基、オキサゾリン基などの特定の官能基によって変 性されたものであってもよい。ゴム質重合体を (b) 成 分として含有させることにより、最終的に得られるフィ ルムは一段と優れた耐衝撃性および延性を有することが できる。

【0012】(b)成分として用いられる熱可塑性樹脂 は、ガラス転移温度が25℃以上の重合体である。具体 的には、スチレン系樹脂(ポリスチレン、スチレンーア クリロニトリル共重合体、スチレン-無水マイレン酸共 20 **重合体)、アクリル系樹脂、ポリカーポネート樹脂など** である。上記の熱可塑性樹脂を(b)成分として含有さ せることにより、最終的に得られるフィルムは優れた電 気特性、耐光性を有するものとなる。(b)成分の使用 できる量は、水素添加重合体(a)の通常50重量%以 下、好ましくは40重量%以下、さらに好ましくは30 重量%以下である。また、(a)、(b)成分以外に酸 化防止剤、例えば2, 6-ジーt-プチルー4-メチル フェノール、2-(1-メチルシクロヘキシル)-4, $6, \forall x \in (0, 1)$ (4-エチル-6-t-プチルフェノール)、トリス (ジーノニルフェニルホスファイト)、紫外線吸収剤、 例えばp-t-プチルフェニルサリシレート、2,2' -ジヒドロキシー4-メトキシーペンゾフェノン、2-(2'-ジヒドロキシー4'-m-オクトキシフェニ ル)ベンゾトリアゾール、滑剤(パラフィンフェノス、 硬化油)、帯電防止剤、例えばステアロアジトプロピル ジメチル-β-ヒドロキシエチルアンモニウムトレート を必要に応じて添加することができる。

【0013】本発明では、必要に応じて(b)成分や添 40 加剤を混合した上記水素添加重合体(a)を溶媒に溶解 または分散させて適度の濃度の液にし、適当なキャリヤ 一上に注ぐかまたは塗布し、これを乾燥した後、キャリ ヤーから剥離させるキャスト成形法によりフィルムを製 造する。ここで、フィルムの厚みによるが、溶液中での 水素添加重合体 (a) の割合は通常 0. 01~30 重量 %、好ましくは0.1~20重量%である。溶媒として は、ペンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族化合 物、酢酸プチル、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタ

ンなどの一般に溶媒として用いられているものが挙げら れる。またこれらの混合溶媒でもよい。また、水素添加 重合体(a)を溶解する溶媒と溶解しない溶媒との混合 であってもよい。なお、水素添加重合体(a)を溶解し ないものとして水、油脂を使用してもよい。水素添加重 合体(a)を溶媒で溶解する場合、室温でも高温でもよ い。十分に撹拌することにより均一な溶液が得られる。 なお、着色する場合には溶液にカラーを添加すればよ W.

6

【0014】均一厚みのフィルムを製造する方法として は、上記溶液を一定幅のダイスより金属ドラム、スチー ルベント、ポリエステルフィルム、テフロンベルトなど の上に押出し、温度、時間をかけて乾燥する。また、ス プレー、ハケ、ロール、スピンコート、デッピングなど で溶液を塗布し、温度、時間を任意にかけることにより 均一厚みのフィルムを製造する。なお、1回の塗布で所 望の膜厚が得られない場合は、繰返し塗布することが必 要である。本発明のフィルムの厚みは、通常 0. 5 μm ~ 5 mm、好ましくは 1μ m ~ 2 mm、さらに好ましく は 5μ m \sim 0.5mmである。

【0015】本発明においては、上記のようにして得ら れたキャストフィルムを以下の処理に供することによ り、さらに良好なキャストフィルムを成形することがで きる。すなわち、キャストフィルムを 水素添加重合体 (a) に対する良溶媒25~100重量%および水素添 加重合体(a)に対する貧溶媒0~75重量%からなる 混合溶媒に接触させた後、 水素添加重合体(a)に対 する貧溶媒からなる溶媒に接触させる工程である。ここ で、水素添加重合体(a)に対する良溶媒としては、沸 点100℃以下の溶媒が好ましく、例えば、クロロホル ム、テトラヒドロフランなどが挙げられ、水素添加重合 体(a)に対する貧溶媒としては、メタノール、エタノ ールなどが挙げられる。

【0016】また、キャストフィルムを良溶媒と貧溶媒 との混合物または貧溶接触させる時の温度は、通常、2 5~80℃、好ましくは25~60℃であり、浸漬時間 は通常1~60秒程度である。本発明においては、良溶 媒と貧溶媒とからなる混合溶液にキャストフィルムを接 触させることによりキャストフィルムを膨潤させ、キャ ストフィルムを形成するポリマーの分子間に広がりを持 たせることができる。その結果、ポリマー分子間から低 分子量の化合物を貧溶媒と良溶媒の混合物に移行させる ことができる。低分子量の化合物を貧溶媒と良溶媒の混 合物に移行させた後は、キャストフィルムを貧溶媒に接 触させることにより、ポリマー分子間の広がりを元に戻 すことができる。この操作を行うことにより、より耐熱 性の高いキャストフィルムを形成することができる。

[0017]

【実施例】以下、本発明の実施例について説明するが、 ン、クロロホルム、二塩化メチレン、メチルエチルケト 50 本発明がこれらによって限定されるものではない。な お、各特性の測定、評価は下記の条件に従って行なっ

t.

引張強度および伸び(TS、TE): ASTM D63 8

全光線透過率 (Tt): ASTM D1003 黄色度 (YI)

耐熱性: DSe法 (Differntial Scaning Calorymeter) により、20℃/min の温度上昇でガラス転移温度を測定した。

電気特性:体積抵抗率 (Qcm) ASTM D257 耐光性:フェードメータ (63℃、雨なし) 500時間 後の変色 (ΔE) を測定した。

【0018】 実施例1~2

(a) 成分の製造

重合体a−1

窒素ガスで置換した反応容器内に、下記構造式(1)で 示される特定単量体8-メチル-8-カルポキシメチル テトラシクロ (4.4.0.12.5.17.10) -3-ド デセン500gと、1,2-ジクロロエタン200ml と、分子量調節剤である1-ヘキセン3.8gと、触媒 20 として、六塩化タングステンの濃度0.05M/リット ルのクロロベンゼン溶液91.6mlと、パラアルデヒ ドの濃度0.1M/リットルの1,2-ジクロロエタン 溶液68.7mlと、トリイソプチルアルミニウムの濃 度0.5M/リットルのトルエン溶液37mlとを加 え、60℃で10時間反応させることにより、固有粘度 (7:11) 0.56dl/g(クロロホルム中、30 ℃、濃度0.5g/dl)の開環重合体450gを得 た。この開環重合体を9000mlのテトラヒドロフラ ンに溶解し、パラジウム濃度が5重合%のパラジウムー 30 アルミナ触媒45gを加え、水素ガスを圧力が100k g/cm²となるよう仕込んで、150℃で5時間水森 添加反応させた。水素添加反応後、触媒を濾別し、濾液 を塩酸酸性の大過剰量のメタノール中に注いで、水素添 加された重合体a-1を製造した。この重合体a-1の 水素添加率は実質上100%であった。構造式(1)

[0019] [化3]



8

重合体 (a-1) のシクロヘキサン溶液 (濃度4重量%) をダイスに通し、均一厚みの液にし、これを60℃ で乾燥して厚み25μmのフィルムを製造した。また、ダイスの幅を変えて厚み260μmのフィルムを製造した。これらのフィルムからテストピースを切離し、物性 測定を行なった(表1)。

比較例 1~2·

50m/m押出機を用いて、成形温度310℃で**重合体** (a-1)の厚み25μm、260μmのフィルムを成形し、物性測定を行なった。

実施例3

重合体(a-1)/熱可塑性エラストマー=90/10(重量%)のシクロヘキサン溶液(濃度5%)から、厚み30μmのフィルムを製造した。

熱可塑性エラストマー:セプトン2002(クラレ製) 【0020】比較例3

比較例 1 と同様な方法で、実施例 3 の材料からフィルム を製造した。

実施例4

重合体 (a-1) /ポリプロピレン (三菱油化製、J5010B) =80/20 (重量%) をキシレンに 110 で 5 重量%溶液にし、スピンコートにより 15μ mのフィルムを作成し、物性測定を行なった。

比較例4

重合体 (a-1) /ポリプロピレン=40/60 (重量%) を、実施例4と同じ方法でフィルムを作成した。 【0021】

【表1】

9				(6)				10
	4	280	1.2	3.5	123	2×10 ¹⁶	2.5	1
to Gil	m	500	13	3.0	157	4×10 ¹⁶	1.7	1
北	2	540	1.0	3.0	168	6×10 ¹⁶	1.7	88
	1	580	12	2.8	168	5×10 ¹⁶	1.5	88
	4	440	23	1.1	148	5×10 ¹⁰	2.1	
施解	Е	620	3.0	. 0.7	157	4×10 ¹⁸	1.5	partie.
聚	2	720	18	1.0	168	5,3×10 ¹⁶	1.4	6 9 3
	1	740	16	0.5	168	6×10 ¹⁶	1.3	92
		(kg/cd)	(%)	-	a)度 (°C)	1 (Ωcm)		(%) **

【0022】実施例5および6

乗合体(a-1)の6 単量%トルエン溶液をダイスに通 し、均一の厚みの液にし、これを200℃で乾燥して厚 み30 μm (実施例5) および150 μm (実施例6) のキャストフィルムを形成した。次いで、キャストフィ ルムをテトラヒドロフラン50 電量%およびメタノール 50 電合体 (a-1) 90 電量%およびスチレン-イソプレ

50重量%からなる混合溶媒に60℃で5分間浸渍した 後、メタノールに60℃で5分間浸漬し、乾燥した。得 られたキャストフィルムの引張強度、全光線透過率、黄 色度、および耐熱性を測定した。結果を表2に示す。

光程透過

₩

ス転移温

度 क्र

Š

黑

设设设

拉馬瓦辛

【0023】 実施例7

11

ンプロック共重合体の水素添加物10重量%からなる重合体成分の5重量%トルエン溶液をダイスに通し、均一の厚みの液にし、これを200℃で乾燥して厚み35μmのキャストフィルムを形成した。次いで、キャストフィルムを実施例5と同様にして良溶媒と貧溶媒とからな*

*る混合溶媒および貧溶媒に浸液し、乾燥した。得られた キャストフィルムの引張強度、全光線透過率、黄色度、 および耐熱性を測定した。結果を表2に示す。 [0024]

	実施例5	実施例 6	実施例7
引張強度(kg/cm2)	710	730	650
全光線透過率(%)	9 3	9 2	-
黄色度	0.6	0.8	1. 0
耐熱性 (℃)	172	171	152

[0025]

【発明の効果】本発明の水添ノルボルネン系樹脂を主成分とするフィルムは耐熱性、電気特性、耐光性、力学的

性質に優れており、光学用部品用、電気・電子関係の始 縁材料として有効である。